## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. Oktober 2001 (25.10.2001)

PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/78747 A1

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: A61K 3: A61P 9/00

A61K 31/70,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/04135

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. April 2001 (11.04.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 19 143.6

18. April 2000 (18.04.2000) DE

100 19 272.6 19. April 2000 (19.04.2000) D

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BISCHOFF, Hilmar [DE/DE]; Am Rohm 78, 42113 Wuppertal (DE). BAUERSACHS, Johann [DE/DE]; Schiestlstrasse 32, 97080 Würzburg (DE). ERTL, Georg [DE/DE]; Simon-Breun-Strasse 11a, 97074 Würzburg (DE). FRAC-CAROLLO, Daniela [IT/DE]; Estenfeldstrasse 65, 97078 Würzburg (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF CSE INHIBITORS FOR TREATING HEART FAILURE

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON CSE-HEMMERN ZUR BEHANDLUNG VON HERZINSUFFIZIENZ

(57) Abstract: The invention relates to the use of CSE inhibitors, especially HMG-CoA reductase inhibitors, for treating heart failure.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von CSE-Hemmern, insbesondere von HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren, zur Behandlung von Herzinsuffizienz.



# Verwendung von CSE-Hemmern zur Behandlung von Herzinsuffizienz

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von CSE-Hemmern, insbesondere von HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren, zur Behandlung von Herzinsuffizienz.

5

Unter Herzinsuffizienz versteht man eine unzureichende Funktionsleistung des Herzens, die verschiedene Ursachen haben kann. Zur Therapie der Herzinsuffizienz werden üblicherweise kontraktionsfördernde (positiv inotrope) Substanzen eingesetzt. Für die Behandlung von chronischer Herzinsuffizienz kommen auch heute noch Glykoside, insbesondere Digoxin und Digitoxin zum Einsatz. In neuerer Zeit werden auch Vasodilatatoren wie Nitroverbindungen, Dihydralazin, Alpharezeptorenblocker und Calciumantagonisten eingesetzt.

15

10

CSE-Inhibitoren oder synonym CSE-Hemmer (Cholesterin-Synthese-Enzym-Hemmer) sind als Lipidsenker bekannt (siehe Pharmazie in unserer Zeit, 28. Jahrg. Nr. 3, Seiten 147-152). Insbesondere sind hier die HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren zu nennen. Sie werden hauptsächlich zur Behandlung von Hyperlipidämien, wie z.B. Hypercholesterinämie, sowie zur Vorbeugung und Behandlung von damit im Zusammenhang stehenden Zuständen und Krankheiten eingesetzt; als Beispiel sei Atherosklerose genannt.

20

Es wurde nun unerwarteterweise gefunden, dass sich CSE-Inhibitoren zur Behandlung von Herzinsuffizienz eignen.

25

Die Erfindung betrifft daher die Verwendung von CSE-Inhibitoren zur Behandlung von Herzinsuffizienz.

30

Für weitere Einzelheiten zu den zuvor genannten Lipidsenkern wird in diesem Zusammenhang verwiesen auf den Aufsatz von Gilbert R. Thompson & Rossitza P. Naoumova "New prospects for lipid-lowering drugs" in Exp. Opin. Invest. Drugs

15

25

(1998), 7(5), Seiten 715 – 727, dessen gesamter Inhalt hiermit durch Bezugnahme ausdrücklich eingeschlossen ist.

Unter den zuvor genannten Lipidsenkern werden die HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren erfindungsgemäß bevorzugt. Die Abkürzung "HMG-CoA" steht hierbei für "3-Hydroxy-3-methylglutaryl-Coenzym A".

Unter den HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren wiederum wird erfindungsgemäß insbesondere die Substanzklasse der Vastatine - der Einfachheit halber in der Literatur meist nur als "Statine" bezeichnet - bevorzugt.

Unter den Statinen wiederum erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind

- Atorvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipitor<sup>®</sup> von Parke-Davis);
  - Cerivastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipobay<sup>®</sup> oder Baycol<sup>®</sup> von Bayer);
  - Fluvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lescol® von Novartis);
  - Lovastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Mevacor® von Merck);
- Pravastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipostat<sup>®</sup> von Bristol-Myers Squibb);
  - Simvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Zocor<sup>®</sup> von Merck);
  - Itavastatin (auch "Nisvastatin" genannt; NK-104; systematischer Name: [S-[R\*,S\*-(E)]]-7-[2-Cyclopropyl-4-(4-fluorphenyl)-3-chinolinyl]-3,5-dihydroxy-6-heptensäure);
  - Dalvastatin;
  - Mevastatin;
  - Dihydrocompactin;
  - Compactin; und
- (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfo-nylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure;

10

15

20

sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere,

hierunter ganz besonders bevorzugt Atorvastatin, Cerivastatin, Fluvastatin, Lovastatin, Pravastatin, Itavastatin, Simvastatin und (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-flu-orphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere.

Hierunter wiederum ganz besonders bevorzugt sind das Cerivastatin und das Atorvastatin sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester und Tautomere.

Für weitere Einzelheiten zu den zuvor genannten Statinen wird verwiesen auf die Abhandlungen in *Drugs of the Future* 1994, **19**(6), Seiten 537 – 541 sowie 1995, **20**(6), Seite 611 sowie 1996, 21(6), Seite 642, deren jeweiliger Inhalt durch Bezugnahme im vollen Umfang eingeschlossen ist.

Der Begriff "Salz" im Sinne der vorliegenden Erfindung meint jeweils physiologisch unbedenkliche Salze der jeweiligen Verbindungen: Dies können z.B. Salze mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein, insbesondere mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure oder auch Mischsalze hiervon. Es kann sich aber auch um Salze mit üblichen Basen handeln, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natriumoder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- oder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, 1-Ephenamin oder Methyl-piperidin sowie Mischsalze hiervon.

25

20

25

30

Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Statin-Salze sind das Fluindostatin (das Mononatriumsalz des Fluvastatins); das Monokaliumsalz und das Calciumsalz des Itavastatins; sowie das Calciumsalz der (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methane-sulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure ("ZD 4522" oder "S 4522" von den Firmen Shionogi bzw. AstraZeneca). Weitere Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Statinsalze sind die Mononatrium- und die Monokaliumsalze sowie die Calciumsalze des Cerivastatins, des Atorvastatins und des Pravastatins.

Weitere bevorzugte HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren sind beschrieben in der EP-A-0 325 130 und in der EP-A-0-491 226, beide im Namen der Bayer AG, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Gegenstand der EP-A-0 325 130 sind substituierte Pyridine, und in der EP-A-0-491 226 sind substituierte Pyridyldihydroxyheptensäurederivate und ihre Salze beschrieben, hierunter insbesondere das erfindungsgemäß besonders bevorzugte Cerivastatin (Anspruch 6 der EP-A-0-491 226).

Erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt sind die in der WO-A-99/11263 genannten Statine, deren Offenbarung durch Bezugnahme eingeschlossen ist.

Erfindungsgemäß gleichermaßen bevorzugt sind die HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren, welche in der Druckschrift *Bioorganic & Medicinal Chemistry*, Vol. 5, No. 2, Seiten 437-444 (1997) genannt sind, deren Offenbarung hiermit im vollen Umfang durch Bezugnahme eingeschlossen ist.

Eine weitere Übersicht über HMG-CoA-Reduktase-Hemmer ist in *Pharmazie in unserer Zeit*, 28. Jahrg., Nr. 3, Seiten 147-152 (1999) enthalten.

Zur Verbesserung oder Ergänzung der Wirkung können die CSE-Hemmer auch in Kombination mit weiteren Wirkstoffen eingesetzt werden., sofern diese nicht dem

Indikationsgebiet zuwiderlaufen und nicht die Wirkung des CSE-Hemmers beeinträchtigen.

Diese weiteren, gegebenenfalls vorhandenen Wirkstoffe können entweder als echte Mischung, z.B. in einer gemeinsamen galenischen Formulierung ("fixed dose combination) zusammen mit dem CSE-Hemmer vorliegen oder aber auch räumlich getrennt hiervon vorliegen. Ihre Verabreichung kann parallel oder gleichzeitig oder zeitlich abgestuft zu dem CSE-Hemmer erfolgen.

- Zu den weiteren, gegebenenfalls einsetzbaren Wirkstoffen zählen beispielsweise:
  - weitere, bei Herzinsuffizienz angezeigte Wirkstoffe, die nicht zu der Klasse der CSE-Hemmer gehören wie z.B. Glykoside, beispielsweise Digoxin, Digitoxin; Vasodilatatoren wie Nitroverbindungen, Dihydralazin, Alpharezeptorenblocker und Calciumantagonisten, Substanzen die mit dem RAAS (Renin-Angiotensin-Aldosteron-System) interagieren:

wie ACE (Angiotensin-Converting-Enzyme)-Hemmer (z.B. Captopril, Enalapril, Lisinopril u.a.)

wie A-II (Angiotensin II)Rezeptor-Antagonisten (z.B. Losartan, Valsartan u.a.)

wie Aldosteron-Antagonisten (z.B. Spironolacton u.a.);

- Vitamine, wie z. B. Vitamin E;
- Mineralstoffe;
- Spurenelemente.

25

15

20

Für die Applikation der CSE-Hemmer (und der gegebenenfalls vorhandenen weiteren Wirkstoffe) kommen die bekannten Applikationsformen in Betracht. Vorzugsweise erfolgt die Applikation oral.

Für die Anwendung beim Menschen werden bei oraler Administration Dosierungen von 0,001 bis 50 mg/kg, vorzugsweise von 0,001 mg/kg bis 20 mg/kg, insbesondere

10

15

20

25

0,001 bis 10 mg/kg Körpergewicht, besonders bevorzugt 0,001 mg/kg bis 5 mg/kg, des jeweiligen CSE-Hemmers verabreicht.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den hier genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. von der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Kombinationspräparat, von der Art der Formulierung und von dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muss.

Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

Herzinsuffizienz kann vielfältige Ursachen haben, wie z.B. entzündliche und degenerative Myo- und Endokardveränderungen, koronare Durchblutungsstörungen, Myo-kardinfarkt oder Verletzungen. Herzinsuffizienz führt unter anderem zu Veränderungen am peripheren Kreislauf, Störung der Atmung (Dyspnoe), der Nierenfunktion (u.a. Nykturie) und des Elektrolytstoffwechsels (durch Einbeziehung des Wasserhaushalts zu Ödemen), zu verminderter Leistungsfähigkeit der Sklettmuskulatur (Zunahme der anaeroben Energiegewinnung durch Glykolyse, Sauerstoffschuld).

Herzinsuffizienz kann positiv beeinflusst werden durch Verbesserung der Endothelfunktion, durch pharmakologische Beeinflussung des Remodellings und/oder durch Entlastung des Herzens, beispielsweise durch Verbesserung der Hämodynamik. Weiterhin können günstige Wirkungen erzielt werden durch die Beeinflussung der Kontraktionskraft des Herzens und des Tonus der glatten Muskulatur

Die oben genannten Wirkstoffe eignen sich zur Prophylaxe und Behandlung von 30 Herzinsuffizienz und zwar insbesondere zur Langzeittherapie. Insbesonders zeichnen sich die CSE-Hemmer dadurch aus, dass die Behandlung unter anderem zu einer Entlastung des Herzens und zu einer verbesserten Hämodynamik führt.

## **Beispiel**

20

### In-vivo Test (Ratte)

Untersucht wurde der Effekt von Cerivastatin (CER, 0,3 mg/kg/d ab dem 7. postoperativen Tag) als Zusatz zum Futter oder über Schlundsonde (CER-SS) bei Ratten nach Myokardinfarkt (MI, >40 % des linken Ventrikels [LV] im Vergleich mit schein-operierten Tieren (Sham) (n=15 Tiere pro Gruppe). Der arterielle Mitteldruck (MAP), LV systolische (LVSP) und enddiastolische (LVEDP) sowie rechtsatriale Druck (RAP) wurden 12 Wochen nach MI mittels Millarkatheter bestimmt. Die Herzen wurden exzidiert und morphometrisch analysiert. Die statistische Auswertung erfolgte nach Student's t-Test: (\* p<0,05 vs. Plac Sham, # p<0,05 vs. Plac MI):

	Plac Sham	Plac MI	CER MI	CER-SS MI
Infarktgröße (%)	-	49,6 ± 2,5	49,2 ± 1,4	52,6 ± 0,5
MAP (mmHg)	125 ± 4	95 ± 4*	111 ± 4*#	113 ± 4#
LVSP (mmHg)	148 ± 3	116 ± 4*	121 ± 4*	133 ± 4#
LVEDP (mmHg)	5,1 ± 0,3	24,1 ± 4,1*	16,7 ± 2,5*#	13,7 ± 2,7*#
RAP (mmHg)	$3,2 \pm 0,3$	6,8 ± 0,7*	4,6 ± 0,3*#	4,0 ± 0,6#

Überraschenderweise führte die Behandlung mit Cerivastatin zu einer Entlastung des Herzens und verbesserte somit signifikant die Hämodynamik und die LV Dilatation.

Dem Fachmann werden noch zahlreiche weitere Ausführungsformen bei der Durchführung der vorliegenden Erfindung geläufig sein, ohne dass er damit den Rahmen der vorliegenden Erfindung verlässt.

10

## Patentansprüche

- Verwendung eines CSE-Inhibitors zur Herstellung von Arzneimitteln zur Vorbeugung und Behandlung von Herzinsuffizienz.
- 2. Verwendung gemäß Anspruch 1, wobei der CSE-Hemmer ein Statin ist.
- 3. Verwendung gemäß Anspruch 2, wobei der CSE-Hemmer Lovastatin, Simvastatin, Pravastatin, Fluvastatin, Atorvastatin oder Cerivastatin ist.
- 4. Verwendung gemäß Anspruch 3, wobei der CSE-Hemmer Cerivastatin ist.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

national Application No

PLT/EP 01/04135 . CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 7 A61K31/40 A61F A61P9/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data, PHARMAPROJECTS C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Category 5 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1-4 EP 0 671 171 A (SQUIBB BRISTOL MYERS CO) X 13 September 1995 (1995-09-13) \*see abstract, page 2, lines 1-6, page 2, lines 33-37, claims 4-9\* GB 2 329 334 A (RECKITT & COLMANN PROD 1-4 X LTD) 24 March 1999 (1999-03-24) \*see page2, last paragraph, page 3, . line 28 with page 4, lines 1-10\* WO 99 18952 A (BRIGHAM & WOMENS HOSPITAL 1-4 X :GEN HOSPITAL CORP (US)) 22 April 1999 (1999-04-22) \*see abstract, page 6, lines 16-22, claims 21-27\* -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. . Special categories of cited documents : 'T' later document published after the international filing date or pnority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention 'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention tiling date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an invention cannot be considered to involve an invention step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '&' document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 09/10/2001 28 September 2001

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Fax: (+31-70) 340-3016

1

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.

Authorized officer

Stoltner, A

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No
PCT/EP 01/04135

Calegory "	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
-aredory	Challen of Scattlerin, with installation of the contain passage.	
X	WO 99 30704 A (WARNER LAMBERT CO; BISGAIER CHARLES LARRY (US); NEWTON ROGER SCHOF) 24 June 1999 (1999-06-24) *see abstract, page 1, lines 9-20, page 3, lines21-25, page 4, last paragraph with page 5, paragraph 1*	1-4
X	WO 00 18395 A (WARNER LAMBERT CO; BLACK DONALD MICHAEL (US)) 6 April 2000 (2000-04-06) *see page 1, lines 1-16, page 3, paragraph 1, page 4, paragraph below with page 5, paragraph 1*	1-4
X	EP 0 461 548 A (SQUIBB & SONS INC) 18 December 1991 (1991-12-18) *see abstract, page 3, lines 20-24*	1-4
X	EP 0 738 512 A (SQUIBB BRISTOL MYERS CO) 23 October 1996 (1996-10-23) *see abstract, page 2, lines 1-23*	1-4
		\$**

1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

ir national Application No
PCT/EP 01/04135

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0671171	Α	13-09-1995	AU CA	1022795 A 2140498 A1	27-07-1995 19-07-1995
			EP	0671171 A1	13-09-1995
			JP	7206712 A	08-08-1995
			US	5691375 A	25-11-1997
			US 	5674893 A	07-10-1997 
GB 2329334	Α	24-03-1999	NONE		
WO 9918952	Α	22-04-1999	US	6147109 A	14-11-2000
			AU	9693498 A	03-05-1999
			ΕP	1023060 A1	02-08-2000
			WO	9918952 A1	22-04-1999
WO 9930704	Α	24-06-1999	AU	1591599 A	05-07-1999
			BR	9813542 A	10-10-2000
			EP	1045691 A1	25-10-2000
			HU	0004547 A2	28-05-2001
			NO	20002966 A	09-06-2000
			PL	341066 A1	26-03-2001
•			WO	9930704 A1	24-06-1999
			ZA	9811348 A	14-06-1999
WO 0018395	Α	06-04-2000	AU	4975099 A	17-04-2000
			BR	9914098 A	31-07-2001
			ΕP	1117392 A1	25-07-2001
			NO	20011615 A	24-04-2001
		·	WO	0018395 A1	06-04-2000
EP 0461548	A	18-12-1991	AU	7719291 A	12-12-1991
2. 0.000			CA	2042526 A1	12-12-1991
			EP	0461548 A2	18-12-1991
			ΙE	911910 A1	18-12-1991
			JP	4243839 A	31-08-1992
			US	5622985 A	22-04-1997
			ZA 	9103922 A	26-02-1992
EP 0738512	A	23-10-1996	US	5622985 A	22-04-1997
			AU	715181 B2	20-01-2000
			ΑU	5074196 A	31-10-1996
			CA	2172884 A1	20-10-1996
			EP	0738512 A1	23-10-1996
			JP	8291082 A	05-11-1996

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ir nationales Aktenzeichen PCT/EP 01/04135

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/40 A61P9/00

Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole ) IPK 7  $\,$  A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentllichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)
EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data, PHARMAPROJECTS

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 671 171 A (SQUIBB BRISTOL MYERS CO) 13. September 1995 (1995-09-13) *siehe Zusammenfassung, Seite 2, Zeilen 1-6, Seite 2, Zeilen 33-37, Ansprüche 4-9*	1-4
X	GB 2 329 334 A (RECKITT & COLMANN PROD LTD) 24. März 1999 (1999-03-24) *siehe Seite 2, letzter Absatz, Seite 3, Zeile 28 mit Seite 4, Zeilen 1-10*	1-4
X	WO 99 18952 A (BRIGHAM & WOMENS HOSPITAL; GEN HOSPITAL CORP (US)) 22. April 1999 (1999-04-22) *siehe Zusammenfassung, Seite 6, Zeilen 16-22, Ansprüche 21-27*	1-4

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie		
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen  'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmekdedatum veröffentlicht worden ist  'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht  'P' Veröffentlichung, die vor derm internationalen Anmekdedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	<ul> <li>*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Ertindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>*X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>*Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung in einen Fachmann naheliegend ist</li> <li>*&amp;* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul>		
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts		
28. September 2001	09/10/2001		
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter		
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Stoltner, A		

Formblatt PCT/ISA/210 (Biatt 2) (Juli 1992)

1

Seite 1 von 2

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In nationales Aktenzeichen
PUT/EP 01/04135

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kalegorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 99 30704 A (WARNER LAMBERT CO; BISGAIER CHARLES LARRY (US); NEWTON ROGER SCHOF) 24. Juni 1999 (1999-06-24) *siehe Zusammenfassung, Seite 1, Zeilen 9-20, Seite 3, Zeilen 21-25, Seite 4, letzter Absatz mit Seite 5, Absatz 1*	1-4
X	WO 00 18395 A (WARNER LAMBERT CO ;BLACK DONALD MICHAEL (US)) 6. April 2000 (2000-04-06) *siehe Seite 1, Zeilen 1-16, Seite 3, Absatz 1, Seite 4, Absatz unten mit Seite 5, Absatz 1*	1-4
X	EP 0 461 548 A (SQUIBB & SONS INC) 18. Dezember 1991 (1991-12-18) *siehe Zusammenfassung, Seite 3, Zeilen 20-24*	1-4
X	EP 0 738 512 A (SQUIBB BRISTOL MYERS CO) 23. Oktober 1996 (1996-10-23) *siehe Zusammenfassung, Seite 2, Zeilen 1-23*	1-4

1

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ir alionales Aktenzeichen
PUT/EP 01/04135

lm Recherchenbericht geführtes Patentdokument		Datum der Veröftentlichung	I	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 0671171	A	13-09-1995	AU CA EP JP US US	1022795 2140498 0671171 7206712 5691375 5674893	A1 A1 A	27-07-1995 19-07-1995 13-09-1995 08-08-1995 25-11-1997 07-10-1997
GB 2329334	A	24-03-1999	KEINE			
WO 9918952	A	22-04-1999	US AU EP WO	6147109 9693498 1023060 9918952	A A1	14-11-2000 03-05-1999 02-08-2000 22-04-1999
WO 9930704	Α	24-06-1999	AU BR EP HU NO PL WO ZA	1591599 9813542 1045691 0004547 20002966 341066 9930704 9811348	A A1 A2 A A1 A1	05-07-1999 10-10-2000 25-10-2000 28-05-2001 09-06-2000 26-03-2001 24-06-1999 14-06-1999
WO 0018395	Α	06-04-2000	AU BR EP NO WO	4975099 9914098 1117392 20011615 0018395	A A A1 A	17-04-2000 31-07-2001 25-07-2001 24-04-2001 06-04-2000
EP 0461548	A	18-12-1991	AU CA EP IE JP US ZA	7719291 2042526 0461548 911910 4243839 5622985 9103922	A1 A2 A1 A	12-12-1991 12-12-1991 18-12-1991 18-12-1991 31-08-1992 22-04-1997 26-02-1992
EP 0738512	Α	23-10-1996	US AU AU CA EP JP	5622985 715181 5074196 2172884 0738512 8291082	B2 A A1 A1	22-04-1997 20-01-2000 31-10-1996 20-10-1996 23-10-1996 05-11-1996